Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019806

International filing date: 27 December 2004 (27.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-433690

Filing date: 26 December 2003 (26.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 24 March 2005 (24.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



31. 1. 2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

2003年12月26日

Date of Application:

出 願 番 号
Application Number:

特願2003-433690

[ST. 10/C]:

Applicant(s):

[JP2003-433690]

出 願 人

三菱瓦斯化学株式会社

-1

2005年 3月 9日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】特許願【整理番号】P2003-457【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】B32B 27/18

【発明者】

【住所又は居所】 東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦斯化学株式会社東京研

究所内

【氏名】 横瀬 恵美子

【発明者】

【住所又は居所】 東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦斯化学株式会社東京研

究所内

【氏名】 横山 潤

【特許出願人】

【識別番号】 000004466

【氏名又は名称】 三菱瓦斯化学株式会社

【代理人】

【識別番号】 100117891

【弁理士】

【氏名又は名称】 永井 隆

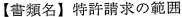
【手数料の表示】

【予納台帳番号】 025737 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】明細書 1【物件名】図面 1【物件名】要約書 1【包括委任状番号】0102335



【請求項1】

酸素吸収剤及び脱水剤を含むガス吸収性成形体であって、酸素吸収剤及び脱水剤を含む組 成物が繊維状樹脂によって結合されていることを特徴とするガス吸収性成形体。

【請求項2】

酸素吸収剤が、不飽和基または第三級炭素原子を有する有機化合物を主剤とする組成物で あることを特徴とする請求項1記載のガス吸収性成形体。

【請求項3】

酸素吸収剤が、不飽和脂肪酸化合物または不飽和基を有する重合物を主剤とする組成物であることを特徴とする請求項1記載のガス吸収性成形体。

【請求項4】

脱水剤が、アルカリ金属酸化物、アルカリ土類金属酸化物、金属硫酸塩、金属ハロゲン化物から選んだ一種以上であることを特徴とする請求項1~3いずれか一項記載のガス吸収性成形体。

【請求項5】

脱水剤が比表面積 $10\sim200\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ の酸化カルシウムであることを特徴とする請求項 $1\sim4$ いずれか一項記載のガス吸収性成形体。

【請求項6】

さらに有機ガス吸着剤を含むことを特徴とする請求項1~5いずれか一項記載のガス吸収 性成形体。

【請求項7】

有機ガス吸着剤が、活性炭、ゼオライト、珪藻土からから選んだ一種以上であることを特徴とする請求項1~6いずれか一項記載のガス吸収性成形体。

【請求項8】

ガス吸収性成形体中の繊維状樹脂含有率が $1\sim50$ w t %であることを特徴とする請求項 $1\sim7$ いずれか一項記載のガス吸収性成形体。

【請求項9】

繊維状樹脂がフッ素樹脂であることを特徴とする請求項1~8いずれか一項記載のガス吸収性成形体。

【請求項10】

透明電極、有機発光材料を含む一層以上の有機化合物層及び背面電極を積層してなる発光 構造体を封止部材により封止した有機EL素子において、発光構造体に近接して請求項1 ~9いずれか一項記載のガス吸収性成形体を配置したことを特徴とする有機EL素子。

【書類名】明細書

【発明の名称】ガス吸収性成形体及び有機EL素子

【技術分野】

[0001]

本発明は、ガス吸収性成形体及びこれを用いた有機EL(電界発光)素子に関する。

【背景技術】

[0002]

近年、次世代の表示素子として、高速応答、高コントラスト、高輝度、高視野角、高精 細等の優れた特徴を有する有機EL素子が注目されている。

[0003]

しかしながら、有機EL素子の実用レベルにおける最大の問題点は、素子発光寿命が短 い点であり、特に素子の連続駆動寿命が短い点が問題となっている。素子の寿命が短い原 因として、素子内部に存在する微量の水分及び酸素により電極材料及び有機化合物が変質 して導電性が低下することにより、非発光部(ダークスポット)が発生して発光特性が落 ちるためと考えられている。

$[0\ 0\ 0\ 4\]$

水分及び酸素による劣化を防止するため、種々の方法が提案されている。例えば、発光 構造体が形成された基板と保護用ガラス板を乾燥剤を含む紫外線硬化型接着剤で接着する 方法 (特許文献1)、発光構造体を封止用筐体で封止するとともに、この封止用筐体内に 固形状乾燥剤を固定する方法(特許文献2)、封止用筐体内に吸湿性成形体を固定する方 法(特許文献3)、発光構造体を不活性液体中に封じ込める方法(特許文献4)、酸化珪 素(特許文献5)又は窒化珪素(特許文献6)等を蒸着したプラスチックフィルムで封止 する方法等が提案されている。しかしながら、これらの方法では素子内部に存在する酸素 や素子外部から侵入してくる酸素を完全に除去することができない。

[0005]

また、封止用筐体の内側に酸素吸着剤と乾燥剤を充填する方法(特許文献7)、酸素吸 着剤と吸湿剤を含むシートを固定する方法(特許文献8)、発光構造体を酸素吸収剤と乾 燥剤を含む不活性液体中に封じ込める方法(特許文献9)、対向する電極のうち陰極側に 酸素吸収層を積層させる方法(特許文献10)、酸素及び水分の吸収に有効な微粒子を含 むプラスチックフィルムを用いる方法(特許文献11)等が開示されている。しかしなが ら、これらの方法で用いられる酸素吸着剤は、活性炭、シリカゲル、モレキュラーシーブ 等の水分と競争的に酸素を吸着するもの又はアルカリ土類金属化合物であり、酸素吸収能 力が十分でない。また、酸素吸収剤として、易酸化性の金属化合物または易酸化性の低分 子有機化合物の粉末または薄膜の使用も開示されているが、これら酸素吸収剤は水分が共 存しないと十分な酸素吸収能力を示さず、有機EL素子内部で要求される乾燥条件下では 酸素吸収速度が極めて小さいという問題を有していた。

[0006]

【特許文献1】特開平5-290976号公報

【特許文献2】特開平9-148066号公報

【特許文献3】特開2002-43055号公報

【特許文献4】特開平5-129080号公報

【特許文献5】特開平7-231114号公報

【特許文献6】特開2000-100469号公報

【特許文献7】特開平11-329719号公報

【特許文献8】特開2002-280166号公報

【特許文献9】特開平10-275682号公報

【特許文献10】特開平7-169567号公報

【特許文献11】特開2002-56970号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

本発明は、封止後の有機EL素子内部に存在または侵入する水分を速やかに除去できる と共に、乾燥雰囲気下にある有機EL素子内部に存在または侵入する酸素を速やかに除去 でき、素子寿命の改善が可能であると同時に、有機EL素子内部への固定が容易なガス吸 収性成形体ならびにこのガス吸収性成形体と発光構造体とを組み合わせた有機EL素子を 提供することを課題とする。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明者らは、前記従来技術の問題点に鑑み鋭意研究を行った結果、有機EL素子内部 の乾燥雰囲気下でも高い酸素吸収性能を示す酸素吸収剤と、高い吸湿速度を有する脱水剤 からなる粉末を、酸素吸収剤及び脱水剤が本来持つ性能を維持できる方法で成形した成形 体を用いることで、上記目的を達成することができることを見出し本発明に到達した。

[0009]

すなわち、本発明は、酸素吸収剤及び脱水剤を含むガス吸収性成形体であって、酸素吸 収剤及び脱水剤を含む組成物が繊維状樹脂によって結合されていることを特徴とするガス 吸収性成形体に関する。

[0010]

酸素吸収剤としては、第三級炭素原子及び/または不飽和基を有する有機化合物を主剤と する組成物を使用することができる。酸素吸収剤としては、特に、不飽和脂肪酸化合物及 び/または不飽和基を有する鎖状炭化水素重合物を主剤とする組成物を使用することがで きる。

第三級炭素原子及び/または不飽和基を有する有機化合物、不飽和脂肪酸化合物あるいは 不飽和基を有する鎖状炭化水素重合物は、好ましくは、粉末状担体に担持される。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

脱水剤としては、アルカリ金属酸化物、アルカリ土類金属酸化物、金属硫酸塩、金属ハロ ゲン化物から選んだ一種以上を使用することができる。

脱水剤としては、特に、比表面積 $10 \sim 200 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ の粉末状の酸化カルシウムが好ま LVio

[0012]

本発明のガス吸収性成形体は、有機ガス吸着剤を含むことができる。

有機ガス吸着剤としては、活性炭、ゼオライト、珪藻土に例示される表面積の大きな吸着 性固体から選んだ一種以上を使用することができる。

[0013]

ガス吸収性成形体中の繊維状樹脂含有率は1~50wt%である。

本発明のガス吸収性成形体は、酸素吸収剤、脱水剤、及び所望により有機ガス吸着剤から なる組成物が、直径 1 μ m以下の熱可塑性樹脂繊維により結束されて一体化した構造体で ある。前記熱可塑性樹脂繊維は、直径 0.01~1 μ m、好ましくは、直径 0.02~0 . 5 μ mの熱可塑性樹脂からなる繊維である。

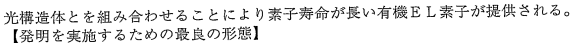
[0014]

また本発明は、透明電極、有機発光材料を含む一層以上の有機化合物層及び背面電極を 積層してなる発光構造体を封止部材により封止した有機EL素子において、発光構造体に 近接して酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末を成形したガス吸収性成形体を配置した有機E L素子に関する。

【発明の効果】

[0015]

本発明によれば、有機EL素子内部が、常に乾燥かつ無酸素状態に保たれるので、発光 素子としての寿命が改善される。特に、本発明のガス吸収性成形体は、有機EL素子内部 への固定が容易であり、封止後の有機EL素子内部に存在または侵入する水分を速やかに 除去できると共に、乾燥雰囲気下にある有機EL素子内部に存在または侵入する酸素を速 やかに除去できるので、有機EL素子の寿命が長くなる。本発明のガス吸収性成形体と発



[0016]

以下、まず本発明で用いられる酸素吸収剤及び脱水剤について説明し、次いで本発明のガス吸収性成形体及び有機EL素子について説明する。

[0017]

A. 酸素吸収剂

本発明に用いられる乾燥雰囲気下でも高い酸素吸収性能を示す酸素吸収剤は、不飽和基または第三級炭素原子を有する有機化合物を主剤として含む。

[0018]

不飽和基を含む有機化合物としては、不飽和脂肪酸化合物及び/または不飽和基を有する重合物が用いられる。不飽和脂肪酸化合物としては、例えばリノール酸、リノレン酸、アラキドン酸、パリナリン酸、ダイマー酸等の不飽和脂肪酸、及びその金属塩、並びにこれら不飽和脂肪酸とエステル結合した油脂が用いられる。また、不飽和脂肪酸として植物油、動物油から得られる脂肪酸、即ち、アマニ油脂肪酸、大豆油脂肪酸、桐油脂肪酸、糠油脂肪酸、胡麻油脂肪酸、綿実油脂肪酸、菜種油脂肪酸及びトール油脂肪酸等が用いられる

[0019]

不飽和基を有する重合物としては、鎖状炭化水素重合物が好ましく、液状ブタジエンオリゴマー、液状ブタジエンポリマー、液状イソプレンオリゴマー、液状イソプレンポリマー、液状イソプレンオリゴマー、液状オリゴエステルアクリレート、液状ブテンオリゴマー、液状BR、液状SBR、液状NBR、液状クロロプレンオリゴマー、液状サルファイドオリゴマー、液状イソブチレンオリゴマー、液状ブチルゴム、液状シクロペンタジエン系石油樹脂、液状オリゴスチレン、液状ヒドロキシポリオレフィンオリゴマー、液状アルキド樹脂、液状不飽和ポリエステル樹脂、天然ゴム等の液状の各種分子量のオリゴマー及びポリマーが用いられる。

[0020]

不飽和脂肪酸化合物及び/または不飽和基を有する鎖状炭化水素重合物は、必ずしも単一物質である必要はなく、二種以上の混合物であっても良いし、共重合していても良い。また、その製造時に混入してくる溶媒等の少量の不純物は、所望の範囲で用いることができる。また、これらの化合物は不飽和基以外の他に置換基を持っていても良い。

$[0\ 0\ 2\ 1]$

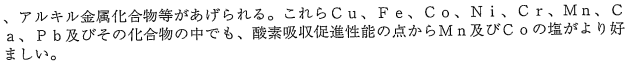
不飽和基を有する有機化合物としては、また、シクロペンテン、シクロヘキセン等のシクロオレフィンを構造中に含む有機化合物を用いることができる。このような有機化合物の例としては、3-シクロヘキセン-1-メタノール、3-シクロヘキセン-1-カルボン酸およびこれらをグラフトさせたポリマー等が挙げられる。

[0022]

第三級炭素原子を有する有機化合物としては、ポリスチレン、ポリブテン、ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸メチル、ポリアクリルアミド、ポリアクリロニトリル、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化ビニル、ポリフッ化ビニル、エチレン酢酸ビニル共重合体、エチレンエチルアクリレート共重合体、エチレンアクリル酸共重合体、エチレンアクリル酸メチル共重合体、アクリルゴム、ポリメチルペンテン、ポリプロピレン、エチレンプロピレンゴム、エチレン1ーブテンゴム、ブチルゴム、水添スチレンブタジエンゴム等の第3級炭素原子に結合した水素原子を有する有機高分子化合物が用いられる。

[0023]

本発明の酸素吸収剤には、主剤の酸化反応による酸素吸収を促進するために、助剤として酸素吸収促進物質を添加することができる。酸素吸収促進物質は、Cu、Fe、Co、Ni、Cr、Mn、Ca、Pb、Zn及びその化合物からなる群から選ばれる少なくとも1種が用いられる。例えば、硫酸塩、塩化物塩、硝酸塩等の無機塩、ステアリン酸塩、ナフテン酸塩、オクチル酸塩、ロジン酸塩等の脂肪酸塩、アセチルアセトン金属塩等の有機塩



[0024]

酸素吸収剤は固体状の組成物でも液状の組成物でもよい。液状の組成物の場合は、脱水剤 又は有機ガス吸着剤に含浸することができる。酸素吸収剤と脱水剤は別個の剤形としても 使用できるが、好ましくは、液状の主剤及び助剤からなる酸素吸収剤を脱水剤に含浸して なる、酸素吸収剤と脱水剤の両者が一体化した組成物が使用できる。酸素吸収剤の使用量 は、少なくとも設計寿命期間中に、系内雰囲気を実質的に無酸素状態に保つために必要な 量であり、通常、系内雰囲気酸素量の1.1~10倍の酸素吸収可能量を与える量が好ま

[0025]

B. 脱水剤

本発明で用いられる脱水剤は、化学的に水分を吸着するとともに、水分吸着後も固体状態を保持できるものが好ましい。例えば、酸化ナトリウム、酸化カリウム等のアルカリ金属酸化物、酸化マグネシウム、酸化カルシウム、酸化ストロンチウム、酸化バリウム等のアルカリ土類金属酸化物、硫酸ナトリウム、硫酸マグネシウム、硫酸カルシウム等の硫酸塩、塩化カルシウム、塩化マグネシウム、塩化鉄等の金属ハロゲン化物等が挙げられる。前記脱水剤を単独で用いても一種または二種以上の混合物を用いても良い。また、これらの他に本発明の脱水剤として、アルミニウムトリオクチルオキサイド、アルミニウムオキサイド2ーエチルへキサノエート等の金属アルコキシドも使用できる。

[0026]

脱水剤の平均一次粒子径は、 10μ m以下、好ましくは 1μ m以下である。 10μ mより大きいと、吸湿速度が遅くなり、実用的でない。また、吸着剤粉末が成形体から脱落し易くなる。

[0027]

特に高い吸湿速度が求められる場合には、平均一次粒径 $1~\mu$ m以下のアルカリ土類金属の水酸化物または炭酸塩を 3~5~0 $\mathbb{C}\sim 8~0~0$ \mathbb{C} で真空焼成して得られる比表面積 $1~0~2~0~0~m^2/g$ のアルカリ土類金属酸化物を使用することが好ましい。アルカリ土類金属酸化物の中でも、安全性、価格等の点から、酸化カルシウムを使用することがより好ましい。また、酸化カルシウムは、その原理は不明であるが、本発明で用いられる酸素吸収剤の酸素吸収促進作用を示すことからも好ましい。

[0028]

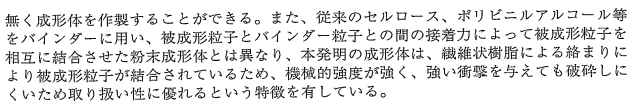
本発明では、さらに、有機ガス吸着剤を適宜用いることができる。有機ガス吸着剤としては、ゼオライト5A、Y、13X等の合成ゼオライト、モルデナイト、エリオナイト、フォージャサイト等の天然ゼオライト、各種原料から製造された活性炭等が利用できる。ガス吸収性成形体に有機ガス吸着剤を添加することにより、酸素除去機能及び水分除去機能に加え、有機EL素子の性能劣化をもたらす各種有機ガスの除去機能を持つ成形体が得られる。

[0029]

C. ガス吸収性成形体

本発明のガス吸収性成形体(以下、成形体と略すことがある)は、従来の酸素吸収剤及び吸湿剤のように粉末状ではなく、成形されているため、粘着テープ、接着剤等を用いて容易に有機EL素子内部に固定することができる。

また、本発明のガス吸収性成形体は、酸素吸収剤及び脱水剤が本来持つ性能を維持できる構造を有している。すなわち、本発明のガス吸収性成形体は、前述の酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末がきわめて細い繊維状樹脂によって結合された構造を有する。ガス吸収性成形体がこのような構造をとることにより、従来の酸素吸収剤及び/または脱水剤を熱可塑性樹脂中に分散させた成形体とは異なり、成形後も酸素吸収剤及び脱水剤全体が直接外気と接触することができるため、酸素吸収剤及び脱水剤が本来有する性能を低下させること



[0030]

成形体の形状は特に限定されるものではなく、使用形態に応じて、タブレット状、シート状等にして用いられる。特に、有機 E L 素子を携帯電話、デジタルスチルカメラ、パーソナルデジタルアシスタント(PDA)等の小型ディスプレイとして用いる場合は、厚み 400 μ m、好ましくは 100~300 μ mのシート状が好ましい。

[0031]

本発明で用いられる繊維状樹脂としては、剪断力を与えることにより繊維状になる樹脂が、酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末との混合過程で繊維が発達し、酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末を絡めて粉末同士を結合し、機械的強度の高い成形体を与えるため、好ましい。このような樹脂の例としてはフッ素樹脂が挙げられ、具体的には、ポリテトラフルオロエチレン、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重合体、テトラフルオロエチレン、ポリフッれビニルエーテル共重合体、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポリフッ化ビニリデン、ポリフッ化ビニル、エチレンーテトラフルオロエチレン共重合体等が例示され、好ましくは、ポリテトラフルオロエチレンである。特に、乳化重合で作られた平均粒子径0.1~0.5 μ mのポリテトラフルオロエチレンは、20 Γ 以上の温度では小さな剪断力により容易に分子鎖の折りたたみが解け、直径0.02~0.1 μ mの繊維状となる性質があり好適である。

[0032]

本発明のガス吸収性成形体中の繊維状樹脂含有率は、用いる酸素吸収剤及び脱水剤の種類、成形体に求められる酸素吸収能力、吸湿能力及び機械的強度によって好適範囲は異なるが、1~50 w t %の範囲とすることができる。繊維状樹脂の含有率が1 w t %より少ないと、繊維状樹脂の絡まりが少なくなり、酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末の脱離が生じ易くなる。繊維状樹脂の含有率が50 w t %より多いと、成形体中の酸素吸収剤及び脱水剤の含有量が少なくなり、酸素及び水分の除去能力が低下するので好ましくない。

[0033]

本発明のガス吸収性成形体中の製造においては、まず、酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末と樹脂粉末を混練する。混練方法は剪断力が作用する方法であれば特に限定されないが、例えば、乳鉢を使用することができる。工業的規模で混練を行うために適した装置には、らいかい機(自動乳鉢)、ボールミル、ロールミル、スクリューニーダー、バンバリーミキサー、押出機等があげられる。酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末と樹脂のみでは混練が困難な場合は、アルコール、ソルベントナフサ、流動パラフィン、グリセリン、エチレングリコール、オリーブオイル、シリコーンオイル等を混練助剤として用いると、塑性変形が適度に行われ有効である。混練温度は、樹脂の溶融温度、酸素吸収剤の沸点または分解温度のうち、最も低い温度を上限とし、使用する酸素吸収剤、脱水剤、樹脂および混練方法に応じ、最良の温度が選択される。

[0034]

酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末と樹脂との混練工程において、酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末と樹脂との間に繰り返し剪断力がかかることにより樹脂が繊維状となり、酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末がきわめて細い繊維状樹脂によって結合された構造を有するようになる。剪断力の作用が不十分であると繊維の発達が不十分となり、酸素吸収剤及び脱水剤を含む粉末の成形体からの脱離が生じる。すなわち、混練工程は重要な工程であり、実験を繰り返すことにより最適な混練条件を決定することができる。

[0035]

成形体中の酸素吸収剤と脱水剤の割合は、成形体に求められる酸素吸収能力及び吸湿能力に応じて設定される。すなわち、高い酸素吸収能力が求められる場合は脱水剤より酸素

吸収剤の割合を多くし、高い吸湿能力が求められる場合は酸素吸収剤より脱水剤の割合を 多くする。

成形体は、プレス成形、押出成形、ロール圧延成形等により、製造される。

[0036]

D. 有機EL素子

本発明のガス吸収性成形体及び有機EL素子について、図面を用いて説明する。

図1は、本発明による有機EL素子の第一の形態を示す概略断面図である。この有機EL素子は、ガラス基板1上に陽極であるITO透明電極2が形成され、該透明電極2上に有機発光材料を含む有機化合物層3が形成され、有機化合物層3上に陰極として金属電極4が形成されてなる発光構造体5を備える。発光構造体5は、封止用筐体6を用いて封止されており、本発明のガス吸収性成形体7が封止用筐体内面に固定されている。ガス吸収性成形体7の固定方法は限定的ではなく、粘着テープ、接着剤等を用いて固定することができる。ガス吸収性成形体7の寸法は、十分な酸素除去機能を発揮する寸法以上であれば特に限りはなく、図1に示すような部分的な使用の他、図2に示すように封止用筐体内面全面を被覆しても良い。

[0037]

図3は、本発明による有機EL素子の第二の形態を示す概略断面図である。この有機EL素子は、高ガスバリア性プラスチックフィルムまたはフレキシブルな樹脂補強極薄ガラスからなる透明フィルム基板9上に発光構造体5が形成され、該発光構造体5上に酸化珪素等の金属酸化物からなる絶縁保護膜8が形成されている。素子の封止は、同じく高ガスバリア性プラスチックフィルムまたはフレキシブルな樹脂補強極薄ガラスが用いられ、本発明のガス吸収性成形体7が封止用フィルムの内面に固定されている。

【実施例】

[0038]

次に、本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれによって限定されるも のではない。

「実施例1]

平均粒径 $1~\mu$ mの水酸化カルシウム粉末を 5~0~0 $\mathbb C$ で 1 時間、真空焼成して得られた酸化カルシウム 0.~9~6 gに、液状ブタジエンオリゴマー0.~2~4 g、ステアリン酸コバルト 0.~0~0~3~8 g を乾燥窒素雰囲気下、混合含浸後、平均一次粒子径 $0.~3~\mu$ mのポリテトラフルオロエチレン粉末 0.~2~0 g を添加して乳鉢で良く混練した。この混練物をローラー圧延し、厚さ $2~5~0~\mu$ mのシート状のガス吸収性成形体を得た。得られたガス吸収性成形体の電子顕微鏡(SEM)写真を図 4~ に示す。液状ブタジエンオリゴマーを主剤とし、ステアリン酸コバルトを助剤とする酸素吸収剤を含浸した酸化カルシウム脱水剤からなる組成物が、細い熱可塑性樹脂繊維により結束されて一体化した構造体である。

[0039]

(酸素吸収性能の評価)

得られたガス吸収性成形体を3 c m × 3 c m に切り取り、乾燥空気 2 0 0 m 1 と共に酸素・水分非透過性袋に入れて密封し、2 5 $\mathbb C$ で保管した。袋内の酸素濃度をガスクロマトグラフで測定することにより求めた。このガス吸収性成形体の2 4 時間経過後の酸素吸収量は、シート面積当たり0. 1 0 m 1 / c m 2 / d a y であった。

(吸湿性能の評価)

得られたガス吸収性成形体を 3 c m× 3 c mに切り取り、 2 5 \mathbb{C} 、 6 0 % R H の室内に保存した。このガス吸収性成形体の 1 時間経過後の重量増加量は 1 7. 5 重量% / h であり、脱水量はシート面積当たり 6. 3 m g / c m 2 / h であった。

[0040]

(有機EL素子の評価)

得られたガス吸収性成形体に粘着層厚み 5 0 μ mの両面粘着テープを貼り付け、 2 0 mm× 2 4 mmのサイズに切り抜いた。乾燥窒素雰囲気下、粘着層付きガス吸収性成形体を有機 E L 素子のステンレス製封止用筐体の内面に貼付した。封止用筐体の周縁部に紫外線硬化型

接着剤を塗布し、発光構造体を備えた基板と封止用筐体の接着剤塗布面を密着させた後、紫外線を照射して接着させることにより発光構造体を封止し、図1に示すような有機EL 素子を得た。

この有機EL素子に、室温において、ITO膜を陽極、MgAg合金を陰極として電流密度が $10\,\mathrm{mA/c\,m^2}$ となるように直流電流を印加し続けて定電流連続駆動を $100\,\mathrm{B}$ 間行った後、素子表面を $50\,\mathrm{B}$ に拡大して観察した。欠陥個所であるダークスポットの発生等の異常は何ら見られなかった。

[0041]

「実施例2]

平均粒径 1μ mの水酸化カルシウム粉末を 500 Cで 1 時間、真空焼成して得られた酸化カルシウム 0.96 gに、液状ブタジエンオリゴマー0.24 g、オクチル酸コバルトを担持させた珪酸カルシウム(商品名「マイクロセルE」、東京珪藻土工業(株)製、以下「MCE」と略す) 0.06 g(MCE:オクチル酸コバルト= 1:3 重量比)を乾燥窒素雰囲気下、混合含浸後、実施例 1 で使用したポリテトラフルオロエチレン粉末 0.20 gを添加して乳鉢で良く混練した。この混練物から実施例 1 と同様にして、厚さ 250 μ mのシート状ガス吸収性成形体を得た。

得られたガス吸収性成形体の酸素吸収性能を実施例 1 と同様にして求めた結果、このガス吸収性成形体の 2 4 時間経過後の酸素吸収量は、シート面積当たり 0. 5 0 m 1 / c m 2 / d a y であった。

このガス吸収性成形体を用い、実施例 1 と同様にして有機 E L 素子を作製し、 1 0 m A / c m^2 の定電流連続駆動を 1 0 0 時間行った後、拡大観察を行った。異常は何ら見られなかった。

[0042]

[実施例3]

平均粒径 1μ mの水酸化カルシウム粉末を 500 Cで 1 時間、真空焼成して得られた酸化カルシウム 0.96 gと、液状ブタジエンオリゴマー0.24 g、ナフテン酸マンガンを担持させたMCE 0.01 1g(MCE:ナフテン酸マンガン= 1:2 重量比)を乾燥窒素雰囲気下、混合含浸後、実施例 1 で使用したポリテトラフルオロエチレン粉末 0.20 gを添加して乳鉢で良く混練した。この混練物から実施例 1 と同様にして、厚さ 250 μ mのシート状ガス吸収性成形体を得た。

得られたガス吸収性成形体の酸素吸収性能を実施例 1 と同様にして求めた結果、このガス吸収性成形体の 2 4 時間経過後の酸素吸収量は、シート面積当たり 0 . 6 9 m 1 / c m 2 / d a v であった。

得られたガス吸収性成形体の吸湿性能を実施例 1 と同様にして求めた結果、このガス吸収性成形体の 1 時間経過後の重量増加量は 1 7 . 6 重量% / h であり、脱水量はシート面積当たり 6 . 4 m g / c m 2 / h であった。

このガス吸収性成形体を用い、実施例 1 と同様にして有機 E L 素子を作製し、 1 0 m A / c m^2 の定電流連続駆動を 1 0 0 時間行った後、拡大観察を行った。異常は何ら見られなかった。

[0043]

「比較例1]

筐体内面にガス吸収性成形体を用いない以外は、実施例 1 と同様にして有機 E L 素子を作製し、 $10\,\mathrm{m\,A/c\,m^2}$ の定電流連続駆動を $100\,\mathrm{時間行った後、拡大観察を行った。 素子の欠陥個所であるダークスポットの発生が顕著に見られた。$

【図面の簡単な説明】

[0044]

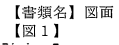
【図1】本発明の有機EL素子の一例を示す概略断面図である。

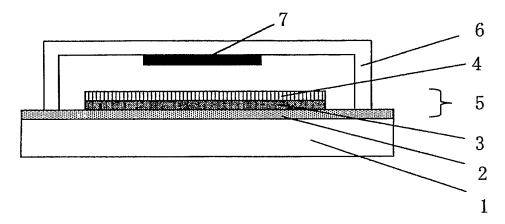
- 【図2】本発明の有機EL素子の一例を示す概略断面図である。
- 【図3】本発明の有機EL素子の一例を示す概略断面図である。
- 【図4】実施例1で得られたガス吸収性成形体の電子顕微鏡(SEM)写真である。

【符号の説明】

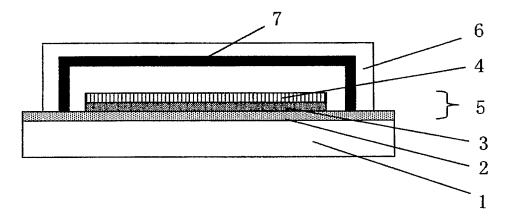
[0045]

- 1. ガラス基板
- 2. 透明電極
- 3. 有機化合物層
- 4. 背面電極
- 5. 発光構造体
- 6. 封止用筐体
- 7. ガス吸収性成形体
- 8. 絶縁保護膜
- 9. 透明フィルム基板
- 10. 封止用フィルム

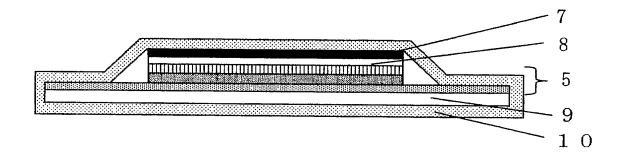




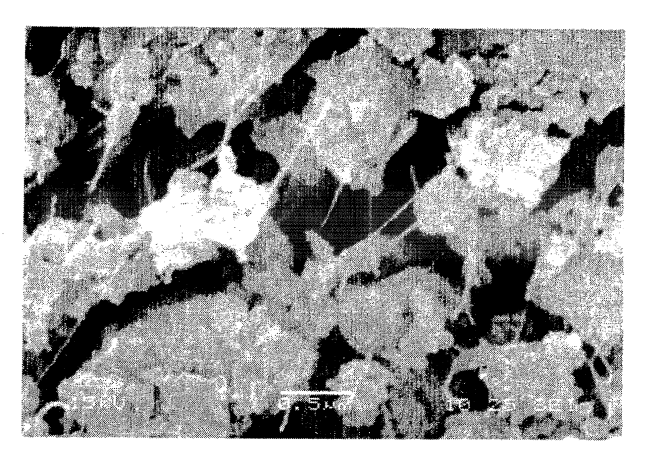
【図2】



【図3】







【書類名】要約書

【要約】

【目的】ガス吸収性成形体、ならびにガス吸収性成形体と発光構造体とを組み合わせた 有機EL素子の提供。

【解決手段】酸素吸収剤及び吸湿剤を含むガス吸収性成形体であって、酸素吸収剤及び吸湿剤が繊維状樹脂によって結合されていることを特徴とするガス吸収性成形体。

【効果】有機EL素子内部が常に乾燥かつ無酸素状態に保たれるので、発光素子としての寿命が改善される。

【選択図】なし。

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-433690

受付番号

5 0 3 0 2 1 4 8 5 2 6

書類名

特許願

担当官

第六担当上席 0095

作成日

平成16年 1月 5日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年12月26日

特願2003-433690

出願人履歴情報

識別番号

[000004466]

1. 変更年月日

1994年 7月26日

[変更理由]

住所変更

住所

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

氏 名 三菱瓦斯化学株式会社